(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



PCT (43) 国際公開日 2002 年3 月7 日 (07.03.2002)

(10) 国際公開番号 WO:02/18493 A1

(江) 発明者; および(元) 発明者; および(元) 発明者; および(元) 発明者; および	(1) 25.5 m 1 m	照雄 (KATAYOSE, Teruo) [PP/JP]; 〒285-0005 千葉県 佐倉市宮前1-14-17 Chiba (JP).	(74) 代理人; 浅村 皓, 外(ASAMURA, Kiyoshi et al.); 〒	100-0004 東京都千代田区大平町2丁目2番1号 新大平町 ピル331 Tokyo (JP).	(81) 指定国 (国内): CN, JP, SG, US.	(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特群 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LV, MC, NL, PT, SE)
(51) 國際特許分類?: C08L 71/12, C08K 5/49, B32B 15/08 (7	PCT/JP00/05883	2000年8月30日(30.08.2000)	日本語	日本日	(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 旭化 (6 ett オクセ (Act of Pace) Papel Paleday	
国際特許分類?: ((21) 国際出願番号:	(22) 国際出貿日:	(25) 国際出題の言語:	(26) 国際公開の言語:	田爾人 (米国多姓科科)	ACK A また (ASA [JP/JP]; 〒530-820; 番6号 Osaka (JP).
(\$1)	(21)	(22)	(25)	(26)	Ē	

(54) Title: CURABLE RESIN COMPOSITION

(概案有)

(54) 発明の名称: 硬化性樹脂組成物

(57) Abstract: A curable resin composition which comprises a polyphenylene cheer resin, a crosslinking agent, and at least one phosphors compound selected from the group consisting of melamine polyphosphates having a degree of polymerization of 3 or higher and 9,10-dihydro-9-oxa-10-phosphaphenanthrene 10-oxide derivatives having a reactive substituent, the amounts of the polyphory-lene ether rests, the crosslinking agent, and the phosphorus compound being 10 to 89 parts by weight, 90 to 2 parts by weight, and 10 to 80 parts by weight, respectively, per 100 parts by weight for the sum of the polyphenylene ether resin and the crosslinking agent, a cured object of the composition; a curated along the curable resin composition and a substract, and a cured object of the composition and a substract, and a cured object of the composition may be along the heat resistance characteristic of the polyphenylene ether resin and has sufficient flame retardancy although halogen-free. (54) 発明の (55) 光明 (57) Abtrne phons vol only phons vol only phons vol only phons vol only vol only phons vol only vol on

本発明は、ポリフェニレンエーテル系樹脂、架橋剤および重合度3以上のポリ リン酸メラミンおよび反応型置換基を有する9,10-ジヒドロ-9-オキサ

1種以上のリン化合物を含有し、該ポリフェニレンエーテル系樹脂および該架橋 剤の合計量100重量部に対し、該ポリフェニレンエーテル系樹脂が10~98

10-ホスファフェナントレン-10-オキシド誘導体からなる群から選ばれる

重量部、眩架橋剤が90~2重量部、該リン化合物が10~80重量部の割合で 含まれる、硬化性樹脂組成物およびその硬化体、並びにこの硬化性樹脂組成物と MO 02/18493 A1

成物は、ヘロゲンフリーでありながら、ポリフェニレンエーテル樹脂の特徴であ 基材からなる硬化性複合材料およびその硬化体に関する。本発明の硬化性樹脂組

る耐熱性を維持し且つ十分な難燃性を有している。

·

WO 02/18493 A1

添付公開書類:
- 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期犯行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

PCT/JP00/05883

明 笛 魯

硬化性樹脂組成物

技術分野

本発明は、ハロゲンフリーの難燃性を有する硬化性樹脂組成物、そのフィルム、および硬化性樹脂組成物を硬化して得られる硬化樹脂組成物に関する。更に、本発明は、該硬化性樹脂組成物と基材からなる硬化性複合材料、硬化性複合材料を硬化して得られる硬化複合材料、その硬化複合材料と金属箔からなる積層体およ

び樹脂付き金属箱に関する。

2

本発明の硬化性樹脂組成物は、硬化後において優れた耐薬品性、誘電特性、耐熱性、離燃性を示し、電気産業、宇宙・航空機産薬等の分野において誘電材料、結縁材料、耐熱材料、構造材料等として用いることができる。特に、片面、両面、多層ブリント基板、フレキシブルブリント基板、ビルドアップ基板等として用い

ることができる。

15

背景技術

近年、通信用、民生用、産業用等の電子機器の分野における実装方法の小型化、 高密度化への指向は著しいものがあり、それに伴って材料の面でもより優れた耐 熟性、寸法安定性、電気特性が要求されつつある。例えば、プリント配線基板と

- 20 しては、従来、フェノール樹脂やエポキシ樹脂などの熟硬化性樹脂を材料とする 飼張り積層板が用いられてきた。これらは各種の性能をバランスよく有するもの の、電気特性、特に高周波領域での豚電特性が悪いという欠点を持っている。こ の問題を解決する新しい材料としてポリフェニレンエーテルが最近注目を浴び、 飼張り積層板への応用が試みられている。
- 25 例えば、特開昭61-287739号公報には、ポリフェニレンエーテルとトリアリルイソシアヌレートおよび/またはトリアリルシアヌレートを含む樹脂組成物を硬化させて得られる積層板が、特公平7-37567号公報には不飽和カルボン酸または酸無水物との反応により変性されたポリフェニレンエーテルとトリアリルイソシアヌレートおよび/またはトリアリルシアヌレートを含む硬化性

Þ

WO 02/18493

- PCT/JP00/05883

8

樹脂組成物およびそれを用いて得られる積層板が、特開昭64−69628号、 特開昭64−69629号、特開平1−113425号、特開平1−11342 6号公報には三重結合あるいは二重結合を含むポリフェニレンエーテルとトリア リルイソシアヌレートおよび/またはトリアリルシアヌレートを含む硬化性樹脂

組成物が開示されている。

また、ポリフェニレンエーテルとエポキンを組み合わせた材料として、例えば 特公昭64-3223号公報には、ポリフェニレンエーテルとピスフェ 型エポキシ樹脂やノボラック型エポキシ樹脂等の各種エポキシ樹脂、およびフェ ノール類やアミン類等の各種硬化剤を含む硬化性樹脂組成物が開示され、特開平 2-135216号公報には、不飽和カルボン酸または酸無水物との反応により 変性されたポリフェニレンエーテルとポリエポキシ化合物、およびエボキシ用硬 化粧媒からなる硬化性樹脂組成物が開示され、特開平2-166115号公報に は、溶融加工されたポリフェニレンエーテルとポリエポキシ化合物、およびエボギが用

2

15 以上の組成物は、銅張り積層板を始めとして各種電子材料に用いられるが、その際、樹脂の難燃性は製品安全面から欠くことのできない特性である。そしてこれまで樹脂の難燃化の方法として、芳香族臭素化物や臭素化エポキシ等の有機ハロゲン化合物が用いられてきた。しかしながら、有機ハロゲン化合物は燃焼時に毒性の強いダイオキシンを発生する可能性があり、昨今その使用が制限されて来

キシ用硬化触媒からなる硬化性樹脂組成物が開示されている。

そこで、そのような状況に対応すべく、ハロゲンフリーの化合物を用いて、このポリフェニレンエーテル系硬化性樹脂に難燃性を付与しようとする試みがなされて来ている。すなわち、ハロゲンフリーの化合物として、例えば金属水酸化物やリン酸エステル、ポリリン酸アンモニウム等がこれまで提案されてきた。しか

ている。

20

しながら、例えば、金属水酸化物を用いると、この樹脂の特徴である耐熱性は維持されるが、十分な難燃性を付与し難い、リン酸エステルを用いると十分な難燃性は付与されるが耐熱性を維持し難い、ポリリン酸アンモニウムを用いると、耐熱性を維持したまま十分な難燃性も付与できるが、硬化体を水に浸渍すると重量減少が超こり実用に供し得ない等、これまでは、ハロゲンフリーとした場合には、減少が超こり実用に供し得ない等、これまでは、ハロゲンフリーとした場合には、

25

cc

PCT/JP00/05883

ポリフェニレンエーテル樹脂の特徴である耐熱性を維持しながら十分な難然性を 付与するのは困難であった。 本発明は、上記問題点を解決すべくなされたものであり、その目的とするところは、組成物中にハロゲンを含まない、すなわち、ハロゲンフリーでありながら

5 耐熱性を維持し且つ十分な難燃性をも有する硬化性樹脂組成物を提供することにある。

発明の開示

本発明は、第1に、ポリフェニレンエーテル系樹脂(以下、「(A)成分」と略記する場合がある)、架橋剤(以下、「(B)成分」と略記する場合がある)、

10 および重合度3以上のポリリン酸メラミンおよび下記式(1)

2

(ここで、 R_1 は、ビニル基、アリル基、メタリル基または $1-プテニル基であり、<math>R_2$ および R_3 は、水素原子または $C_1\sim C_6$ の炭化水素基から独立に選択される)

で示される反応型置換基を有する9,10ージとドロー9ーオキサー10ーホス 20 ファフェナントレンー10ーオキシド誘導体からなる群から選ばれる1種以上の リン化合物(以下、「(C)成分」と略記する場合がある)を含有する硬化性樹 脂組成物であり、(A)成分および(B)成分の合計量100重量部に対して、 (A)成分が10~98重量部、(B)成分が90~2重量部、(C)成分が10~80重量部の割合で含まれる硬化性樹脂組成物およびそのフィルムを提供す ここで、(A)成分であるポリフェニレンエーテル系樹脂が、i)不飽和基を含むポリフェニレンエーテル樹脂、および/またはii)ポリフェニレンエーテル柑脂と不飽和カルボン酸および/または酸無木物との反応生成物であることは、本発明の硬化性樹脂組成物の好ましい糖粽である。

る。なお、本発明の硬化性樹脂組成物は、全体としてハロゲンを含んでいない。

22

WO 02/18493

· PCT/JP00/05883

また、(B)成分である架橋剤が、多官能性不飽和結合含有化合物またはエポキシ椎脂であることは、本発明の硬化性樹脂組成物の好ましい態様である。第2に、本発明は、上配硬化性樹脂組成物(そのフィルムの場合を含む)を硬

5 第3に、本発明は、上記硬化性樹脂組成物 (そのフィルムの場合を含む)と基材からなる硬化性複合材料であって、基材を5~90重量%の割合で含有することを特徴とする硬化性複合材料を提供する。

化して得られた硬化樹脂組成物を提供する。

第4に、本発明は、上記硬化性複合材料を硬化して得られた硬化複合材料を提供する。

10 第5に、本発明は、上記硬化複合材料と金属箔からなる積層体を提供する。 第6に、本発明は、金属箱と金属箔の片面に形成された上記硬化性樹脂組成物

発明を実施するための最良の形態

の膜からなる樹脂付き金属箔を提供する。

以下、本発明を更に詳しく説明する。

15 (硬化性樹脂組成物,硬化樹脂組成物)

くポリフェニワンエーアグ樹脂>

本発明で用いられる(A)成分、すなわちポリフェニレンエーテル系樹脂としては、例えば2,6ージメチルフェノールの単独重合で得られるポリ(2,6ージメチルー1,4ーフェニレンエーテル)、ポリ(2,6ージメチルー1,4ー

- 20 フェニレンエーテル)のスチレングラフト共重合体、2,6ージメチル ルと2,3,6ートリメチルフェノールの共重合体、2,6ージメチルフェノー ルと2ーメチルー6ーフェニルフェノールの共重合体、2,6ージメチルフェノ ールと多官能フェノール化合物の存在下で重合して得られた多官能ポリフェニレ ソエーテル樹脂、例えば、特開昭63-301222号公報や特開平1-297
- 25 428号公報に開示されているような、2,6ージメチルフェノールを置換アニリンや脂肪族第2アミンの存在下で重合して得られる含窒素ポリフェニレンエーテル樹脂等が挙げられる。

以上述べたポリフェニレンエーデル系樹脂の分子量については、30℃、0.58/d1のクロロホルム容後で測定した粘度数 n s p / Cが 0.1~1.0の

5

範囲にあるものが好ましく使用できる。

また、本発明でいうポリフェニレンエーテル系樹脂には変性物も含まれ、このような変性物としては、i) 不飽和基を含むポリフェニレンエーテル樹脂 (特開路64-69628号、特開平1-113425号、特開平1-113426号公報参照)、ii) ポリフェニレンエーテル樹脂と不飽和カルボン酸および/ま

本発明においては、(B)成分との相溶性を向上させるために、(A)ポリフェニレンエーテル系樹脂として、上配i)および/またはii)の変性物、例えばアリル化ポリフェニレンエーテル、無水マレイン酸変性ポリフェニレンエーテ

たは酸無水物との反応生成物、が挙げられる。

ю

10 ル等を使用することが特に好ましい。

本発明において、(A)成分は、(A)成分と(B)成分の合計量100重量 部に対し、10~98重量節、好ましくは10~80重量部、より好ましくは20~75重量部の割合で含まれていることが望ましい。(A)成分が10重量部 未満の場合は、その硬化体である硬化樹脂組成物の耐衝撃性が低下するという問 15 題を生じ、98重量部を超えた場合は硬化樹脂組成物の耐薬品性が低下するという問う問題を生じる。

<米楠/型>

本発明に用いられる(B)成分、すなわち架橋剤の例としては、ジアリルフタ レート、ジビニルベンゼン、多官能性アクリロイル化合物、多官能性メタクリロ

- 20 イル化合物、多官能性イソシアネート、多官能性マレイミド、不飽和ポリエステル、トリアリルイソシアヌレート、トリアリルシアヌレート、ポリブタジェン、スチレンーブタジェンースチレン等の多官能性不飽和結合含有化合物を挙げることができ、これらは単独でまたは2種以上混合して用いられる。
- 25 また、(B)成分である架橋剤としては、エボキシ樹脂を用いることもでき、エボキシ樹脂としては、一分子中に2個以上のエボキシ基を含有するものであればよく、公知のものを一種のみもしくは二種以上組み合わせて用いられる。またエボキシ樹脂と先に述べた多官能性不飽和結合含有化合物を併せて用いることもできる。

WO 02/18493

9

· PCT/JP00/05883

このようなエポキシ樹脂の代表的な例としては、フェノール類またはアルコール類とエピクロロヒドリンとの反応によって得られるグリシジルエーテル型エポキシ樹脂、アミン類またはシアヌル酸とエピクロロヒドリンとの反応によって得られるグリシジル型エポキン樹脂、二重結合の酸化によって得られる内部エポキ

5 シ樹脂等が挙げられる[これらの詳細については、例えば新保正樹編、「エポキシ樹脂ハンドブック」(日刊工業新聞社、1987)を参照のこと)]。

これらエポキシ樹脂は硬化剤とともに用いることができ、硬化剤とし 常エポキシ樹脂の硬化に使用されている化合物、例えば、アミン系としてジシアンジアミド、芳香族アミン等が、フェノール硬化系としてフェノールノボラック

- 10 樹脂、クレゾールノボラック樹脂、ピスフェノールA、アニリン変性・メラミン変性・グアニジン変性・ポリアミド変性等の窒素変性フェノール樹脂等が挙げられ、これらは単独でまたは2種以上混合して用いられる。
- (A) 成分および(B) 成分に対して硬化剤とともに硬化促進剤を使用することもでき、硬化促進剤としては、通常エポキン樹脂に使用される硬化促進剤やラ15 ジカル開始剤が挙げられ、前者として、例えばイミダゾール化合物が、後者として、例えばパーヘキシン25Bのような通常の過酸化物が挙げられる。

本発明において、(B)成分として、多官能性不飽和結合含有化合物、例えばトリアリルイソシアヌレートおよび/またはトリアリルシアヌレートを用いることにより、誘電特性並びに耐熱性に優れた硬化体を得ることができる。また

- 20 (B) 成分として、エポキン樹脂、例えばピスフェノールA型エポキシー用いることにより、硬化時の成型加工性に優れた硬化性樹脂組成物を得ることがです。
- 本発明において、(B) 成分は、(A) 成分と(B) 成分の合計量100<u>塩品</u>部に対し、90~2<u>重量部、</u>好ましくは90~20<u>重量</u>部、より好ましくは80
- 25 ~25重量部の割合で含まれていることが望ましい。(B)成分が2重量部末満の場合は、硬化樹脂組成物の耐薬品性が低下するという問題を生じ、90重量部を超えた場合は、硬化樹脂組成物の耐衝撃性が低下するという問題を生じる。

本発明に用いられる(C)成分は、重合度3以上のポリリン酸メラミンおよび

:

PCT/JP00/05883

S

9、 R_2 および R_3 は、水繋原子または C_1 ~ C_6 の炭化水繋基から独立に選択

10 で示される反応型置換基を有する9,10ージとドロー9ーオキサー10ーホスファフェナントレン-10ーオキシド誘導体からなる群から選ばれる1種以上の

リン化合物である。 重合度が3以上のポリリン酸メラミンにおける重合度は、³¹P-NMRによ り 別定される。 ^{3 1} P – NMRの 別定で、リン酸基準で 0 p m 付近にモノマー、15 – 1 0 p p m 付近にポリマー末端、 – 2 0 p p m 付近にポリマー内部のピークが現れるが、これらの強度をそれぞれX、Y、Zとした場合、重合度は(X + Y + Z) / (X + Y / 2) により規定される。リン酸の単位構造 1 0 0%がメラミンと結合せず、一部がアンモニア、アミド、エチレンジアミン、メラム、メレム等の他の含窒素化合物 もしくはアルミニウム、マグネシウム、カルシウム等の金属

本発明においては、重合度が3以上、好ましくは5以上のポリリン酸メラミンを用いないと、硬化樹脂組成物または積層体等を水に浸費した場合、質量減少が起こる。すなわち、本発明においては、重合度が3以上、好ましくは5以上のポリリン酸メラミンが単独で、または2種以上を混合して用いられる。

25

で置換されていても、メラミンと結合している部分が過半数を占める場合はポリ

リン酸メラミンと称する。

22

ポリリン酸メラミンとして本発明で用いることができるものとしては、例えば商品名としてPMP-100 (日産化学社製)、melapur200 (登録商標、DSM社製) 等を挙げることができ、これらは単独もしくは2種以上混合して用いられる。

WO 02/18493

· PCT/JP00/05883

次に、上記式(1)で示される反応型置換基を有する9,10-ジヒドロー9-オキサー10-ホスファフェナントレン-10-オキシド誘導体について具体名を示すと、例えば9,10-ジヒドロ-9-オキサー10-(アリルホスファ)フェナントレン-10-オキシド、9,10-ジヒドロ-9-オキサー10

5 - (メタリルホスファ) フェナントレン-10-オキシド、9, 10-ジヒドロ-9-オキサー10- (1-ブテニルホスファ) フェナントレン-10-オキシド、9, 10-ジヒドロ-9-オキサー10- (アリルホスファ) (2 ジャルフェナントレン) -10-オキシド、9, 10-ジヒドロ-9-オキサー10- (アリルホスファ) (1, 3, 6, 8-テトラメチルフェナントレン) -

10 10-オキシド、9, 10-ジヒドロー9-オキサー10-(アリルホスファ)(6, 8-ジーtertーブチルフェナントレン) -10-オキシド等を挙げることができ、これらは単独で、もしくは2種以上混合して用いられる。

なおここで、(C)成分として、上記した反応型置換基を有する9,10ージとドロー9ーオキサー10ーホスファフェナントレンー10ーオキシド誘導体を

15 単独で用いる場合には、(B)成分として多官能性不飽和結合含有化合物を用いることが好ましい。
とこの(C) はなのらも数体と1 ア田いなわるものについては、数体表面は固定して、この(C) はなのらも数を1 ア田いなわるものについては、数体表面は固定して、

以上の(C)成分のうち粉体として用いられるものについては、粉体表面は例えばメラミン樹脂、エポキシ樹脂のような熱硬化性樹脂やシランカップリング剤、チタネートカップリング剤、アルミネートカップリング剤、ジルコアルミネート

20 カップリング剤のようなカップリング剤、もしくは疎水性アエロジルので エロジル等でコーティングされていてもよく、また粉体に不飽和ポリエステル樹脂、エポキン樹脂等のキャリアーを加えペースト状にして用いてもよい。更に、たわらの粉体に予め難燃助剤、発泡剤、色調調整剤等として、例えばメラミン、ペンソグアナミン、アセトグアナミン、エチレンジアミン、メラミンシアヌレー 25 ト、メラム、メレム、ペンタエリスリトール、ジペンタエリスリトール、タルク、シリカ、炭酸カルシウム、酸化テタン、水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム、低融点ガラス等を添加し、複合粒子としてもよい。

本発明において、(C)成分は、(A)成分および(B)成分の合計<u>集100</u> 塩<u>量</u>部に対し、10~80<u>重量</u>部、好ましくは15~60<u>重</u>量部、より好ましく

は20~50<u>賃</u>量部の範囲で含まれていることが望ましい。 (C) 成分の添加量 が10重量部末満の場合は、十分な難燃性が発現せず、80重量部を超えた場合 へ含浸できなくなる等の理由で、複合材料の製造が困難になる。また(C)成分 の2種以上を組み合わせる場合、その組み合わせには特に限定はなく、どのよう には、硬化性樹脂組成物のワニスとしての粘度が上がりすぎ、ワニスとして基材 な組み合わせを用いてもよい。

< から街の摂か >

Ŋ

また本発明の硬化性樹脂組成物には、上記(A)~(C)成分に加え、その用 途に応じて所望の性能を付与する目的で、本来の性質を損なわない範囲の量の充

填剤や添加剤を配合して用いることができる。 10

このような充填剤としては、カーボンブラック、シリカ、酸化チタン、チタン 毀パリウム、ガラスピーズ、ガラス中空球等を挙げることができる。また、添加 剤としては、酸化防止剤、熱安定剤、帯電防止剤、可塑剤、顔料、染料、着色剤 等を挙げることができる。さらに、(A)成分および(B)成分以外の熱可塑性 チレン系樹脂等の熱可塑性樹脂や熱硬化性樹脂を、1種または2種以上配合する 樹脂、熱硬化性樹脂、倒えばポリスチレン、ABS、SBS、水添SBS等のス

ことも可能である。 15

<硬化性樹脂組成物・硬化樹脂組成物の製法>

上記の (A) ~ (C) 成分を混合する方法としては、3成分を溶媒中に均一に 容解または分散させる溶液混合法、あるいは押し出し機等により加熱して行う溶 トルエン、キシレンなどの芳香族系容媒、テトラヒドロフランを単独であるいは 散プレンド法等が利用できる。溶液混合に用いられる溶媒としては、ペンゼン、 2種以上を組み合わせて用いられる。 20

容解させ好みの形に成形するキャスト法、または樹脂組成物を加熱溶融し好みの 本発明の硬化性樹脂組成物は、あらかじめその用途に応じて所望の形に成形し てもよい。成形方法は特に限定されない。通常は、樹脂組成物を上述した溶媒に 形に成形する加熱溶融法が用いられる。 25

る。このようなフィルムを製造する方法としては、特に限定されることはないが、

本発明の硬化性樹脂組成物は、フィルム形状として良好に使用することができ

· PCT/JP00/05883 WO 02/18493

2

に溶解または分散させ、PETフィルム等に強布した後乾燥する方法が挙げられ 例えば (A) ~ (C) 成分と必要に応じて他の成分を容融もしくは溶媒中に均-

本発明の硬化樹脂組成物は、以上に述べた硬化性樹脂組成物を硬化することに より得られるものである。硬化の方法は任意であり、熱、光、電子線等による方 法を採用することができる。 က

るが、80~300℃、より好ましくは120~250℃の範囲で選ばれる。ま 加熱により硬化を行う場合その温度は、ラジカル開始剤の種類によっ た時間は、1分~10時間程度、より好ましくは1分~5時間である。 また、この硬化性樹脂組成物は、後述する硬化複合材料と同様、金属箔および /または金属板と張り合わせて用いることができる。 2

(硬化性複合材料·硬化複合材料)

次に、本発明の硬化性複合材料とその硬化体である硬化複合材料について説明

<硬化性複合材料> 15 本発明の硬化性複合材料は、本発明の硬化性樹脂組成物と基材からなることを を倒とする。 ここで用いられる基材としては、ロービングクロス、クロス、チョップドマッ ト、サーフェシングマットなどの各種ガラス布、アスペスト布、金属繊維布およ

- 光 リエステル繊維、ポリベンブオキサゾール繊維等の液晶繊維から得られる織布ま たは不織布、ポリビニルアルコール繊維、ポリエステル繊維、アクリル繊維など 維布、カーボン繊維布、クラフト紙、コットン紙、紙ーガラス混繊紙などの天然 の合成繊維から得られる織布または不齱布、綿布、麻布、フェルトなどの天然繊 びその他合成もしくは天然の無機概維布、全芳香族ポリアミド繊維、全 8
 - セルロース系布、ポリテトラフルオロエチレン多孔質フィルムなどがそれぞれ単 独で、あるいは2種以上併せて用いられる。 22

このような基材の硬化性複合材料に占める割合は、硬化性複合材料100重量 部を基準として5~90重量部、より好ましくは10~80重量部、さらに好ま しくは20~10重量部である。基材の割合が5重量部より少なくなると複合材

本発明の硬化性複合材料には、必要に応じて樹脂と基材の界面における接着性 を改善する目的でカップリング剤を用いることができる。このようなカップリン

5 グ剤としては、シランカップリング剤、チタネートカップリング剤、アルミニウム系カップリング剤、ジルコアルミネートカップリング剤等一般のものが使用できる。

<硬化性複合材料の製法>

本発明の硬化性複合材料を製造する方法としては、例えば、本発明の(A)~

10 (C)成分と必要に応じて上記カップリング剤等の他の成分とを、芳香族系、ケトン系等の溶媒もしくはその混合溶媒中に均一に溶解または分散させ、基材に含浸させた後乾燥する方法が挙げられる。また(A)~(C)成分を溶融して基材中に含浸してもよい。

舎浸は浸漬 (ディッピング)、塗布等によって行われる。含浸は必要に応じて15 複数回繰り返すことも可能であり、またこの際、組成や濃度の異なる複数の溶液を用いて含浸を繰り返し、最終的に希望とする樹脂組成および樹脂盘に調整することも可能である。

<硬化複合材料>

20

本発明の硬化複合材料は、このようにして得た硬化性複合材料を加熱等の方法により硬化することによって得られるものである。その製造方法は特に限定されるものではなく、例えば、核硬化性複合材料を複数枚重ね合わせ、加熱加圧下に各層関を接着せしめると同時に熱硬化を行い、所望の厚みの硬化複合材料を得ることができる。また、一度接着硬化させた硬化複合材料と硬化性複合材料を組み合わせて新たな層構成の硬化複合材料を得ることも可能である。

25 積層成形と硬化は、通常熱プレス等を用い同時に行われるが、両者をそれぞれ 単独で行ってもよい。すなわち、あらかじめ積層成形することで得られた未硬化 あるいは半硬化の複合材料を、熱処理または別の方法で処理することによって硬 化させることができる。

積層成形および硬化を同時に行う場合、その条件としては、温度:80~30

WO 02/18493

12

· PCT/JP00/05883

0℃、圧力: $0.1\sim1000$ kg/cm²、時間: $1分\sim10$ 時間の範囲、より好ましくは、温度: $150\sim250$ ℃、圧力: $1\sim500$ kg/cm²、時間: $1分\sim5$ 時間の範囲とすることができる。

(類層体)

5 本発明の積層体とは、本発明の硬化複合材料と金属箔より構成されるものである。ここで用いられる金属箔としては、例えば、銅箔、アルミニウム箔等が挙げられる。その厚みは特に限定されないが、3~200μm、より好ましま。

本発明の積層体を製造する方法としては、例えば、上で説明した硬化性複合材料と、金属箱および/または金属板を目的に応じた層構成で積層し、加熱加圧下に各層間を接着せしめると同時に熱硬化させる方法を挙げることができる。本発

10

明の積層体においては、硬化性複合材料と金属箱が任意の層構成で積層される。 金属箔は表層としても中間層としても用いることができる。上記の他、積層と硬 化を複数回繰り返して多層化することも可能である。 金鳳箔の接着には接着剤を用いることもできる。このような接着剤としては、エポキシ系、アクリル系、フェノール系、シアノアクリレート系等が挙げられるが、特にこれらに限定されない。

15

上記の積層成形と硬化は、本発明の硬化性複合材料の場合と同様の条件で行うことができる。

20 (樹脂付き金属箔)

また、本発明の硬化性樹脂組成物は、樹脂付き金属箔として使用することもできる。本発明の樹脂付き金属箔とは、金属箔とこの金属箔の片面に形成された本発明の硬化性樹脂組成物とから構成されるものである。ここで用いられる金属箔としては、例えば飼箔、アルミニウム箔等が挙げられる。その厚みは特に限定さ

25 れないが、3~200μm、より好ましくは3~105μmの範囲である。本発明の樹脂付き飼箱を製造する方法としては特に限定されることはなく、例

えば(A)~(C)成分と必要に応じて他の成分とを、芳香族系、ケトン系等の溶媒もしくはその混合溶媒中に均一に溶解または分散させ、金属箔に塗布した後乾燥する方法が挙げられる。

PCT/JP00/05883

13

(実施例)

5 次に本発明の実施形態の例を実施例に基づき説明する。以下の実施例および比較例において「部」とは「重量部」を意味する。

安施風1]

(A) 成分として、30℃、0.58/d1のクロロホルム溶液で測定した粘度数ヵsp/Cが0.54のポリ (2,6-ジメチルー1,4-フェニレンエー

10 テル) 5 0 部; (B) 成分としてトリアリルイソシアヌレート (日本化成社型) 4 6 部; ポリスチレン (GPPS、賃量平均分子量27万) 4 部; (C) 成分として賃合度100ポリリン酸メラミン (melapur200 (登録商標)、DSM社製) 3 0 部; 硬化促進剤としてパーヘキシン25B(日本油脂社製) 6 部をトルエンに溶解させて硬化性樹脂組成物のワニスを作製し、これ間社製) 6 部をトルエンに溶解させて硬化性樹脂組成物のワニスを作製し、こ

15 れに目付 $1078/m^2$ のガラスクロスを浸漬して含浸を行v、エアーオーブン中で乾燥させ硬化性複合材料を得た。

 46られた積層体について、UL94規格に基づいて燃焼性試験を行ったところ、V-0となった。また、TMA(セイコー電子製TMA-10型)による、積層体の単位温度当たりの線膨張率の変曲点から求めたガラス転移温度は、180℃であった。更に、25℃、24時間水浸液後における積層体の重量減少分は0.0%であった。

25 [実施例2]

<無水トレイン酸変性ポリフェニレンエーアルの合成>

特公平1-31567号の参考例3K記載の方法により無水マレイン酸変性ポリフェニレンエーテルの合成を行った。すなわちドラムブレンダーを用い、実施例1のポリフェニレンエーテル100重量部と無水マレイン酸2重量部、変性促

WO 02/18493

PCT/JP00/05883

14

進剤としてパーへキサ25B(日本油脂社製)1 <u>富</u>量部を室温でドライグレンドした後、シリンダー温度30°℃、スクリュー回転数230 r p m の条件で二軸押し出し機により押し出して無水マレイン酸変性ポリフェニレンエーテルを得た。<積層体の製造・貯価>

5 ポリフェニレンエーテルとして、上記無水マレイン酸変性ポリフェニレンエーテルを用いた他は実施例1と同様に、硬化性複合材料および積層体を作製し、燃焼性の測定を行ったところ、V-0となった。また、実施例1と同様に TMAより求めたガラス転移温度は176℃であった。更に、25℃、24時間水浸液後における積層体の重量減少分は0.0%であった。

10 [実施例3]

ヘアリ ケ允ポリ レェニアンエーア アの合成>

株公平5−8931号の実施例2に記載の方法によりアリル化ポリフェニレンエーテルの合成を行った。すなわち三つロフラスコ中で、実施例1で用いたポリフェニレンエーテル2gを脱水蒸留したTHF100m1に溶解させ、窒蒸気流

15 下でnーブチルリチウム (1.55モル/1、ヘキサン溶液) 2.2mlを加え、 窒素雰囲気下で1時間加熱環流した。 室温まで冷却した後、アリルプロマイドを0. 40g加え、室湿のまま30分 撹拌した。フラスコの内容物を多量のメタノール中に注いでポリマーを折出させ、 濾過、メタノールによる洗浄を3回繰り返し、白色粉末状の生成物を得た。¹日

ーNMRによりアリル基の置換率を求めたところ、4%であった。 <積層体の製造・評価>

20

(A) 成分として上記アリル化ポリフェニレンエーテル60部; (B) 成分としてトリアリルイソシアヌレート40部; ポリスチレン (GPPS、重量平均分子量27万) 4部; (C) 成分として重合度10のポリリン酸メラミン

(melapur200 (登録商標)、DSM社製)30部; 硬化促進剤としてパーヘキシン25B (日本油脂社製)6部をトルエンに溶解させて硬化性樹脂組成物のワニスを作製し、実施例1と同様に硬化性複合材料および積層体を作製し、燃焼性試験を行いV-0の結果を得た。また、実施例1と同様にしてTMAから求めたガラス転移温度は175℃であった。更に、25℃、24時間水浸漬

25

PCT/JP00/05883

後における積層体からの重量減少分は0.0%であった。

[実施例4~5]

硬化性樹脂組成物の組成を表1の通りに変えた以外は、実施例1と同様に硬化 性複合材料および積層体を作製し、燃焼性、ガラス転移温度、及び水浸漬後にお

ける積層体の重量減少分の測定を行った。 ō 上記実施例1~5の測定結果を表1に示す。

(各成分の単位: 重量部)

実施例No.	1	2	3	4	2
ポリフェニレンエーテル	20				
無木マレイン酸変性ポリフェニレンエー		20		22	99
テル					
アリル化ポリフェニレンエーテル			09		
トリアリルインシアメレートロ	46	46	40	45	30
GPPS ²⁾	4	4	4		7
PH25B ³⁾	9	9	9	9	
PBP4)					2
SEBSe)				10	
シリカの				42	
melapur 2007)	30	30	30	30	70
燃焼性試験 (UL94) 結果	V-0	Λ-0	0-A	۸-0	۸-0
ガラス転移温度 °C	180	176	175	183	169
水浸漬後の重量減少分 %	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0

- 1) 日本化成(株) 虹 トリアリバインシアヌワート
- 2) 簠畳平均分子虫27万 ポリスチレン 2
- 3) 日本油脂(株) 製 パーペキシン25B
- 4) 日本笛脳(株) 数 パープチルP
- 5) 旭化成工業(株) 製 タフテックH1041
- 6) 韻恭(株) 製 ヒューズレックスE-2
- 7) DSM (株) 製 ポリリン酸メラミン (重合度10) 15

ラミンを用いることにより、いずれの組成のポリフェニレンエーテル系樹脂/多 すなわち、実施例1~5では、(C)成分として重合度が10のポリリン酸メ

WO 02/18493

16

PCT/JP00/05883

官能性不飽和結合含有化合物系においても、耐熱性を維持したままでV-0とな

[実施例6~10]

硬化性樹脂組成物の組成を表2の通りに変えた以外は、実施例1と同様に硬化 性複合材料および積層体を作製し、燃焼性、ガラス転移温度、及び水浸費後にお ける積層体の重量減少分の測定を行った。これら実施例6~10の測定結 2に示す。

被2

		(各)	太分の世	(各成分の単位: 重量部)	[量部]
実施例No.	9	7	8	6	2
ポリフェニレンエーテル	30			30	30
無水トフイン酸変性ポリレェニアンエード		30	30		
ブ					
トリアリルイソシアヌレート	10	10		20	
ピスフェノールA型エポキシ樹脂	70	07	20	20	20
ノボラック型エポキシ樹脂	07	07	20	20	20
フェノール樹脂	20	20	20	20	20

0.5

0.5

0.5

0.5

0.5

イミダゾーグ

PH25B

160 7

171

160 <u>ک</u> 40

167 ٥-۲ 40

0.0 0.0 0.0

0.0

%

水浸漬後の重量減少分

ပ

ガラス転移温度

9

40 V-0 168

燃焼性試験 (UL94) 結果

melapur 200

40

2

すなわち、実施例6~10では、(C) 成分として重合度が10のポリリン酸 メラミンを用いることにより、いずれの組成のポリフェニレンエーテル系樹脂/ エポキシ樹脂系においても、耐熱性を維持したままでV-Oとなった。

[実施例11及び12]

(C) 成分として重合度が3.9のポリリン酸メラミン (PMP-100、B 産化学社製)を用いた以外は、実施例1及び2と同様に硬化性複合材料および積 層体を作製し、燃焼性、ガラス転移温度、及び水浸漬後における積層体の重量減 少分の測定を行った。これら実施例11及び12の測定結果を表3に示す。 15

PCT/JP00/05883

17

報3

(各成分の単位: 重量部)

実施例No.	11	12
ポリフェニレンエーテル	20	
無水マレイン酸液性ポリフェニアンドー		20
7//	,	,
トリアリルインジアメレート	40	40
GPPS	4	7
PH25B	9	9
$PMP-100^{81}$	30	30
燃焼性試験 (UL94) 結果	٧-0	0-A
ガラス転移温度 ℃	181	180
水浸漬後の重量減少分 %	0.0	0.0

- 8) 日産化学(株) 製 ポリリン酸メラミン (重合度3.9)
- 5 すなわち、実施例11及び12の結果により、(C)成分として重合度が3.9のポリリン酸メラミンを用いても、ポリフェニレンエーテル系樹脂/多官能性不飽和結合含有化合物系において、耐熱性を維持したままV-0となることが分

[実施例13及び14]

10 硬化性樹脂組成物の組成を表4の通りに変えた以外は、実施例1と同様に硬化性複合材料および積層体を作製し、燃焼性、ガラス転移温度、及び水浸漬後における積層体の重量減少分の測定を行った。これら実施例13及び14の測定結果を表4に示す。

WO 02/18493

PCT/JP00/05883

18

(各成分の単位: 重量部)

表4

				`					
14		10	90		10	20	9	195	0.0
13	06		10		3	20	0-λ	160	0.0
実施例No.	ポリフェニレンエーテル	無木やレイン酸変性ポリフェニレンエーデル	トリアリルインシアヌレート	GPPS	PH25B	melapur 200	燃焼性試験 (UL94) 結果	ガラス転移温度 ℃	水浸液後の重量減少分 %

すなわち、実施例13及び14は、実施例1と比べて樹脂の組成を大きく変え

5 たが、(C)成分として実施例1と同じ重合度10のポリリン酸メラミンを用いており、結果としては、いずれも耐熱性を維持したままV-0となった。

[実施例15]

実施例2と同様に硬化性樹脂組成物のワニスを作製し、これを60℃で3時間 乾燥させることにより、トルエンを乾燥して硬化性樹脂組成物を得た。

- 10 この硬化性補脂組成物を窒素気流下、真空プレス中で180℃、90分間加熱 して硬化体である硬化樹脂組成物を得た。この硬化体の燃焼性試験結果はV-0 であった。また、実施例1と同様にTMAから求めたガラス転移温度は であった。更に、25℃、24時間水浸液後における硬化樹脂組成物の重点放少 分は0.0%であった。
- 15 [実施例16]

実施例2と同様に硬化性樹脂組成物のワニスを作製し、これをPETフィルム上に塗布し、60℃で3時間乾燥させることにより、トルエンを乾燥してフィルム状の硬化性樹脂組成物を得た。

この硬化性樹脂組成物のフィルムを窒素気流下、真空プレス中で180℃、9

20 0分間加熱して硬化フィルムを得た。この硬化フィルムの燃焼性試験結果はV-0であった。また、実施例1と同様にTMAから求めたガラス転移温度は175

PCT/JP00/05883

13

℃であった。更に、25℃、24時間水浸漬後における硬化フィルムの重量減少分は0.0%であった。

[奥施例17]

実施例 2 と同様に硬化性樹脂組成物のJ= スを作製し、これを厚さ 18 μ m の 網箔の片面に樹脂層の厚さが 5 0 μ m となるようにバーコータで塗布し、その後ェアーオープン中で 6 0 0 0 の 0 時間乾燥させ樹脂付き鍋箔を作製した。

次に、この樹脂付き銅箔を2枚重ね合わせ、180℃、40kg/cm²で90分間プレス成形機を用いて成形・硬化させた。ここで得られた積層体の燃焼性試験結果はV-0であった。また、実施例1と同様にTMAから求めたガラス転移温度は176℃であった。更に、25℃、24時間水浸資後における積層体の

国盘減少分は0.0%であった。

9

上配実施例15~17の結果を表5にまとめて示す。

金

(各成分の単位: 重量部)

15

すなわち、ガラスクロスの入ってない、硬化樹脂組成物、硬化フィルム及び樹脂付き飼箔の積層体においても、 (C) 成分として重合度が10のポリリン酸メラミンを用いることにより、耐熱性を維持したままV-0となった。

[実施例18]

20 < 9, 10-ジヒドロー9-オキサー10- (アリルホスファ) フェナントレンー10-オキシド (略称:HCA-アリル) の合成>

敷流冷却器付きの500m1三つロフラスコに9,10~ジヒドロ-9~オキ

:

WO 02/18493

8

PCT/JP00/05883

サー10ーホスファフェナントレン-10ーオキシド(三光社製、商品名:HCA) 54.1g、臭化アリル(和光純薬製、特級)35g、メタノール(和光純薬製、特級)30g、メタノール(和光純薬製、特級)30gを加え、メタノールが穏やかに環流冷却器内を環流する程度まで加熱し、そのまま8時間

- 5 反応させた。それからフラスコを富温まで冷却し、ロータリーエバボレーターを用いてメタノールを域圧留去した後、残査を域圧蒸留(0.1mmHg、140℃)し、反応型置換基を有する9,10ージヒドロー9ーオキサー10でフェナントレンー10ーオキシド誘導体である9,10ージヒドロー9ーオキサー10ー(アリルホスファ)フェナントレンー10ーボキシド(路称:HCA10ーアリル)約45gを得た。
- <積層体の製造・評価>
- (A) 成分として、30℃、0.58/d1のクロロホルム容液で測定した粘度数nsp/Cが0.54のポリ(2,6ージメチルー1,4ーフェニレンエーテル)50部; (B) 成分としてトリアリルインシアヌレート46部; ポリ
- 15 スチレン (GPPS、重盘平均分子盘27万) 4 部; (C) 成分として上記日CA-アリル30部; 硬化促進剤としてパーヘキシン25B(日本油脂社製) 6 部をトルエンに溶解させて硬化性樹脂組成物のワニスを作製し、実施例1と同様に積層体を作製し、燃焼性試験を行った。積層体の燃焼性試験結果はV-0であった。また、実施例1と同様にTMAから求めたガラス転移温度は170℃で
 - 20 あった。更に、25℃、24時間水浸費後における積層体の重量減少分のコナー

0

[実施例19~22]

硬化性樹脂組成物の組成を装6の通りに変えた以外は、実施例18と同様に硬化性複合材料および積層体を作製し、燃焼性、ガラス転移温度、及び水浸噴後に

25 おける積層体の重量減少分の測定を行った。

上記実施例18~22の測定結果を表6に示す。

PCT/JP00/05883

21

表6

(各成分の単位: 重量部)

東格倒以 0.	18	19	20	21	22
ポリフェニレンエーアル	20				
無木マレイン酸変性ポリフェニレンエーテ		20		22	99
7/					
アリル化ポリフェニレンエーテル			09		
トリアリルイソシアヌレート	46	46	40	45	30
GPPS	4	4	4		4
PH25B	9	9	9	9	
PBP					2
SEBS				10	
シリカ				42	
HCA-アリル	30	30	30	30	07
燃焼性試験 (UL94) 結果	0-A	۸-0	٧-0	0-/	0−Λ
ガラス転移温度 ℃	170	168	168	174	191
水浸荷後の重量減少分 %	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0

すなわち、実施例18~22においては、(C)成分として、反応型置換基を 有する9, 10ージヒドロー9ーオキサー10ーホスファフェナントレンー10 ーオキシド誘導体であるHCAーアリルを用いることにより、いずれの組成のポ リフェニレンエーテル系樹脂/多官能性不飽和結合含有化合物系においても、耐 熱性を維持したままでV-0となった。

[実施例23~25]

硬化性樹脂組成物の組成を表7の通りに変えた以外は、実施例18と同様に硬 化性複合材料および積層体を作製し、燃焼性、ガラス転移温度、及び水浸漬後に おける積層体の重量減少分の測定を行った。これら実施例23~25の測定結果 20

WO 02/18493

- PCT/JP00/05883

22

张7

							Î)						
[丘的	25	30			20	70	20	20	0.5	2	30	0-7	166	0.0
b位:]	24		30		20	70	20	20	0.5	2	30	۸-0	191	0.0
(各成分の単位:重量部)	23	30			10	20	20	20	0.5	2	30	0-/	162	0.0
(各)	実施例No.	ポリフェニレンエーテル	無木トフィン酸液性ポリレュニアンエード	1/	トリアリルイソシアヌレート	ピスフェノールA型エポキン樹脂	ノボラック型エポキシ樹脂	フェノール樹脂	イミダゾール	PH25B	HCAーアリル	燃焼性試験 (UL94) 結果	ガラス転移温度 ℃	水浸液後の重量減少分 %

-オキシド誘導体であるHCA-アリルを用いることにより、いずれの組成のポ 5 有する9, 10ージヒドロー9ーオキサー10ーホスファフェナントレンー10 すなわち、実施例23~25においては、(C)成分として、反応型置換基を リフェニレンエーテル系樹脂/エポキシ樹脂系においても、耐熱性を維持したま までV-0となった。

[実施例26]

この硬化性樹脂組成物を窒素気流下、真空プレス中で180℃、90分間加熱 して硬化体である硬化樹脂組成物を得た。この硬化体について燃焼性試験を行っ たところ、燃焼性試験結果はV-0であった。また、実施例1と同様にTMAか **ら求めたガラス転移温度は171℃であった。更に、25℃、24時間水浸漬後** 間乾燥させることにより、トルエンを乾燥して硬化性樹脂組成物を得た。 実施例19と同様に硬化性樹脂組成物のワニスを作製し、これを60 20

[実施例27]

における硬化樹脂組成物の重量減少分は0.0%であった。

15

実施例19と同様に硬化性樹脂組成物のワニスを作製し、これをPETフィル 4上に鐙布し、60℃で3時間乾燥させることにより、トルエンを乾燥してフィ

ルム状の硬化性樹脂組成物を得た。

この硬化性樹脂組成物のフィルムを窒素気流下、真空プレス中で180℃、90分間加熱して硬化フィルムを得た。この硬化フィルムについて燃焼性試験を行ったところ、燃焼性試験結果はV-0であった。また、実施例1と同様にTMA

5 から求めたガラス転移温度は170℃であった。更に、25℃、24時間水浸費後における硬化フィルムの重量減少分は0.0%であった。

[実施例28]

実施例19と同様に硬化性樹脂組成物のワニスを作製し、これを厚さ18μmの鍋箔の片面に樹脂層の厚さが50μmとなるようにパーコータで塗布し、その後ェアーオーブン中で60℃で3時間乾燥させ樹脂付き鍋箔を作製した。

10

次に、この樹脂付き飼箔を2枚重ね合わせ、180℃、40 k 8 / c m 2 τ_9 0 分間プレス成形機を用いて成形・硬化させた。ここで得られた積層体について 燃焼性試験を行った。燃焼性試験結果はV-0であった。また、実施例1 と同様にTMAから求めたガラス転移温度は170℃であった。更に、25℃、24 時

15 間水浸漬後における積層体の重量減少分は0.0%であった。

上記実施例26~28の結果を表8にまとめて示す。

炭

					_	0	0	0
88	20	46	4	9	8	۸–0	170	0.0
27	20	46	4	9	30	0 - /	170	0.0
56	50	46	4	9	30	V-0	171	0.0
東格例No.	無水マレイン酸変性ポリフェニレンエーテ ル	トリアリルイソシアヌレート	GPPS	PH25B	HCAーアリル	燃焼性試験 (UL94) 結果	ガラス転移温度 ℃	水浸漬後の重量減少分 %

20 すなわち、ガラスクロスの入ってない、硬化樹脂組成物、硬化フィルム及び樹脂付き飼箱の積層体においても、(C)成分として、反応型置換基を有する9,10-ジヒドロー9-オキサー10-ホスファフェナントレン-10-オキシド

WO 02/18493

24

· PCT/JP00/05883

誘導体であるHCA-アリルを用いることにより、耐熱性を維持したままでV-0となった。

[比較例1~5]

(C) 成分として、重合度10のポリリン酸メラミン (melapur2005 (登碌商標)、DSM社製)の代わりに、同部数の重合度2.6のポリリン酸メラミン (MPP-A、三和ケミカル製)を用いた以外は、実施例1~5と同様に硬化性複合材料および積層体を作製し、燃焼性試験、ガラス転移温度、養養機能における積層体の重量減少分の測定を行った。これら比較例1~5の測定結

被9

果を表9にまとめて示す。

10

		(各成	₹ ∯ の¥	(各成分の単位:重量部)	[盘部]
光較倒No.	-	2	6	4	5
ポリフェニレンエーテル	20				
ボボマレイン酸変性ポリフェニアンエーデ		22		55	99
7/					
アリル化ポリフェニレンエーテル			99		
トリアリルインジアヌレート	46	46	40	45	30
GPPS	4	4	4		4
PH25B	9	9	9	9	
PBP				•	2
SEBS				01	
シリカ				75	
MPP-A9)	99	30	30	30	90
燃焼性試験 (UL94) 結果	0−V	٧-0	۸-0	Λ−0	
ガラス転移温度。C	180	178	177	184	163
水浸渍後の重量減少分 %	0.2	0.2	0.2	0.2	0.3

9) 三和ケミカル (株) 製 ポリリン酸メラミン (重合度2.

すなわち、重合度が2.6のポリリン酸メラミンを用いた場合、耐熱性を維持 15 したままでV−0にはなったが、25℃、24時間水浸漬後における積層体の重 量減少分が0.2~0.3%であり、実用に供し得なかった。

[比較例6及び7]

(C) 成分として、重合度10のポリリン酸メラミン (melapur200

PCT/JP00/05883

22

び2と同様に硬化性複合材料および積層体を作製し、燃焼性試験、ガラス転移温 ラミン (プラネロンNP、三井化学ファイン社製) を用いた以外は、実施例1及 度、及び水浸漬後における積層体の重量減少分の測定を行った。これら比較例6 (登録商標) 、DSM社製)の代わりに、同部数の重合度1.5のポリリン酸メ

及び7の測定結果を表10にまとめて示す。 ທ

数10

(各成分の単位: 重量部)

比較例No.	9	7
ポリフェニレンエーテル	20	
無水やレイン酸変性ポリフェニレンエーテ		20
7/		
トリアリルインシアヌレート	46	46
GPPS	4	7
PH25B	9	9
プラネロンNP10)	င္တ	30
燃焼性試験 (UL94) 結果	0−\	۸–0
ガラス転移温度 ℃	179	178
水浸液後の重量減少分 %	0.4	0.4

ポリリン酸メラミン (重合度1. 10) 三井化学ファイン (株) 製

9

10

すなわち、重合度が1.5のポリリン酸メラミンを用いても、耐熱性を維持し たままでV-0にはなったが、25℃、24時間水浸費後における積層体の重量 減少分が 0. 4%となり、実用に供し得なかった。

- ラミン (MPP-A、三和ケミカル製)を用いた以外は、実施例15~17と同 様に、それぞれ硬化樹脂組成物、硬化フィルム及び樹脂付き銅箔の積層体を作製 (C) 成分として、重合度10のポリリン酸メラミン (melapur200 し、燃焼性試験、ガラス転移温度、及び水浸漬後における積層体の重量域少分の (登録商標) 、DSM社製) の代わりに、同部数の重合度2.6のポリリン酸メ 15
- 測定を行った。これら比較例8~10の測定結果を表11にまとめて示す。 20

WO 02/18493

26

PCT/JP00/05883

表1.1

(各成分の単位:重量部)

						_		
101	20	46	4	9	30	۸-0	175	0.2
6	20	46	4	9	30	0-A	176	0.2
80	20	46	4	9	99	۸-0	176	0.2
比較例No.	無木マレイン酸変性ポリフェニレンエーテル	トリアリルイソシアヌレート	GPPS	PH25B	MPP-A		ガラス転移温度。C	水浸液後の重量減少分 %

すなわち、ガラスクロスの入ってない、硬化樹脂組成物、硬化フィルム及び樹 脂付き飼箔の積層体においても、重合度が2.6のポリリン酸メラミンでは、耐 熟性を維持したままでV−0にはなるが、25℃、24時間水浸液後における積 層体の重量減少分が 0.2%となり、実用に供し得なかった。

[比較例11~15]

- (C) 成分である、重合度10のポリリン酸メラミン (melapur200
- (登録商標)、DSM社製)または実施例18で合成したHCA-アリルの添加 部数を5部に変えた以外は、実施例1~5と同様に硬化性複合材料および積層体 を作製し、燃焼性試験を行ったところ、すべて燃焼した(表12)。 なお 燃焼とは、V-0に到避しなかったことを意味する。 2



PCT/JP00/05883

23

表12

(各成分の単位: 重量部)

15		99			30	4		2			2		燃焼*
14		25			45		9		10	42	5		燃焼*
13				09	40	4	9				5		燃焼*
12		20			46	4	9					5	燃焼*
11	20				46	Þ	9				9		燃焼*
比較例No.	ポリフェニレンエーアル	無水マレイン酸変性ポリフェニレン	エーテル	アリル化ポリフェニレンエーテル	トリアリルイソシアヌレート	GPPS	PH25B	PBP	SEBS	シリカ	melapur200	HCAーアリル	燃焼性試験 (UL94) 結果

* V-0に到避しなかった。

- 5 すなわち、(C)成分として重合度が3以上のポリリン酸メラミンまたは反応型低換基を有する9,10ージとドロー9ーオキサー10ーホスファフェナントレンー10ーオキシド誘導体を用いても、添加部数が(A)成分および(B)成分の合計量100重量部に対し10部未満の場合には、十分な難燃性が発現しなかった。
- 10 [比較例16~17]
- (C) 成分である、重合度10のポリリン酸メラミン (melapur200 (登録商標)、DSM社製)または実施例18で合成したHCAーアリルの添加部数を85部に変えた以外は、実施例2と同様に硬化性複合材料および積層体を作製し、燃焼性試験を行ったところ、いずれも硬化性樹脂組成物のワニス粘度が

南すぎて含浸できなかった (表13)。

15

WO 02/18493

· PCT/JP00/05883

88

表13

(各成分の単位: 重量部)

比較例No. 16
無水やレイン酸変性ポリレエニアン
エーデル
トリアリルイソシアヌレート
GPPS
PH25B
melapur 200
HCA-アリル
(UL94) 結果

*:ワニス粘度が高すぎて含浸できなかった。

- 5 すなわち、(C)成分として重合度が3以上のポリリン酸メラミンまたは反応型電換基を有する9,10ージヒドロー9ーオキサー10ーホスファフェナントレンー10ーオキシド誘導体を用いても、添加部数が(A)成分および(B)成分の合計量100重量部に対し80部を超えた場合には、硬化性樹脂組成物のワニス粘度が高くなりすぎて、基材に含浸させることができなかった。
- 10 [比較例18~20]
- (C) 成分である、重合度10のポリリン酸メラミン (melapur200 (登録商標)、DSM社製)の添加部数を5部に変えた以外は、実施例15~17と同様に、それぞれ硬化樹脂組成物、硬化フィルム及び樹脂付き飼箱の積層体を作製し、燃焼性試験を行ったところ、硬化樹脂組成物、硬化フィルム
- 15 体はいずれも燃焼した (表14)。なおここで、燃焼とは、V-0に到産しなかったことを意味する。

PCT/JP00/05883

53

(各成分の単位: 重量部)

20	20		46	4	9	5	燃烧*
61	09		97	4	9	2	燃焼*
18	20		46	4	9	5	燃焼*
比較例No.	無水トレイン酸液性ポリフェニアン	エーテル	トリアリルインシアヌレート	GPPS	PH25B	melapur 200	燃焼性試験 (UL94) 結果

* V-0に到避しなかった。

脂付き銅箔の積層体において、重合度が3以上のポリリン酸メラミンを用いても、 すなわち、ガラスクロスの入ってない、硬化樹脂組成物、硬化フィルム及び樹 添加部数が (A) 成分および (B) 成分の合計量100重量部に対し10部未満 の場合には、十分な難燃性が発現しなかった。

産業上の利用可能性

本発明により、ハロゲンフリーでありながら、ポリフェニレンエーテル樹脂の 特徴である耐熱性を維持し且つ十分な難燃性(例えばUL94試験でV-0)を 有する硬化性樹脂組成物を提供することが可能となる。 20

WO 02/18493

39

· PCT/JP00/05883

囲 綇 0 ₩ 無

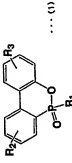
1. ポリフェニレンエーテル系樹脂、架橋剤、および重合度3以上のポリリン 酸メラミンおよび下配式 (1)

 Ξ ::

(ここで、R₁は、ピニル基、アリル基、メタリル基または1ープテニル基であ 9、 R_2 および R_3 は、水素原子または C_1 ~ C_6 の炭化水素基から独立に選択 2

ファフェナントレンー10ーオキシド誘導体からなる群から選ばれる1種以上の で示される反応型置換基を有する9,10~ジヒドロ~9~オキサ~10~ホス

- 100重量部に対し、該ポリフェニレンエーテル系樹脂が10~98重量部、該 リン化合物を含有し、眩ポリフェニレンエーテル系樹脂および眩架橋剤の合計量 架構剤が90~2重量部、該リン化合物が10~80重量部の割合で含まれる、 硬化性樹脂組成物。 12
- 2. 前記リン化合物が、重合度3以上のポリリン酸メラミンである、請求項1 記載の硬化性樹脂組成物。 20
- 前記リン化合物が、下記式 (1)



22

(ここで、R1は、ピニル基、アリル基、メタリル基または1-ブテニル基であ 9、 R_2 および R_3 は、水素原子または C_1 ~ C_6 の炭化水素基から独立に選択

PCT/JP00/05883 WO 02/18493

31

で示される反応型置換基を有する9,10~ジヒドロ~9~オキサ~10~ホス ファフェナントレンー10ーオキシト誘導体である、請求項1記載の硬化性樹脂

- 4. 前記架橋剤が多官能性不飽和結合含有化合物である、請求項1~3のいず
- れか1項に記載の硬化性樹脂組成物。 2
- 前記架橋剤がエポキシ樹脂である、睛求項1または2に記載の硬化性樹脂
- 6. 前記ポリフェニレンエーテル系樹脂が、1)不飽和基を含むポリフェニレ ンエーテル樹脂、および/または;;)ポリフェニレンエーテル樹脂と不飽和カ
- ルポン酸および/または酸無水物との反応生成物である、請求項1~5のいずれ か1項に記載の硬化性樹脂組成物。 10
- 成物。

静水項1~7のいずれか1項に記載の硬化性樹脂組成物を硬化して得られ

フィルム形状を有する簡求項1~6のいずれか1項に配載の硬化性樹脂組

ă

×

た硬化樹脂組成物。 12

ထံ

9. 請求項1~7のいずれか1項に記載の硬化性樹脂組成物と基材からなる硬 比性複合材料であって、基材を5~90重量%の割合で含有することを特徴とす る硬化性複合材料。

×

×

- 10. 請求項9記載の硬化性複合材料を硬化して得られた硬化複合材料。
- 11. 臂求項10記載の硬化複合材料と金属箔からなる積層体。 2
- 12. 金属箔と該金属箔の片面に形成された請求項1~6のいずれか1項に記載 の硬化性樹脂組成物の膜からなる樹脂付き金属箔。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/JP00/05883 nternational application No

CLASSEFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl⁷ CO8L71/12, CO8K5/49, B32B15/08

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
Int.Cl C08L71/12, C08K5/49, B32B15/08

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched
Jitsuyo Shinan Toroku Koho
Toroku Jitsuyo Shinan Toroku Shinan Koho
Jitsuyo Shinan Koho
Jitsuyo Shinan Koho

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search tern WPI /L

Relevant to claim No. 1,2,4,6-12 1,2,4-12 1,2,8-10 JP 2000-290490 A (Asahi Chemical Industry Co., Ltd.) 17 October, 2000 (17.10.00), Claims (Pamily: none) JP 2-233757 A (Asahi Chemical Industry Co., Ltd.), 17 September, 1990 (17.09.90), Claims & RP 332312 B & KR 9305399 B Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages JP 2000-129263 A (Rin Kagaku Kogyo K.K.), 09 May, 2000 (09.05.00), Clafins, Par. No. [0047] (Family: none) US 4900768 A (GENERAL ELECTRIC CO), 13 February, 1990 (13.02.90), Claims & EP 135124 A & CA 1257031 A & JP 60-84341 A C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category*

later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to See patent family annex. M Further documents are listed in the continuation of Box C. Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not

understand the principle of theory underlying the invention understand the principle of theory underlying the invention understand the principle of theory underlying the invention cannot be considered for full mineral to extend the considered for full underlying the invention stop when the document is taken alone to when the document is taken alone considered to involve an inventive stop when the document is considered to involve an inventive stop when the document is combined with one or more other such document; and combined with one or more other such document; and combined with one or more other such document; and document member of the same patent family document which may throw doubts on priority claim(s) or which is a followed the exhibits in publication date of another clastion or other special reason (as special cases of (as special cases). considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing ò þ ļ.

Date of mailing of the international search report 28 November, 2000 (28.11.00) Authorized officer Telephone No. document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search 14 November, 2000 (14.11.00) Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office

8

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP00/05883

Ottgoory Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant position of pro-21sf415 10 10 10 10 10 10 10	C (Continua	C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
UP 7-11641S A (Sumitomo Bakelite Company, Limited), Clalms, Per. No. (10011) (Family: none) JP 8-176450 A (Sumitomo Bakelite Company, Limited), O9 July, 1996 (109 207 36), Claims, Per. No. (10013) (Family: none) JP 4-37014 A (Asahi Chemical Industry Co., Ltd.), 22 December, 1992 (22.12.92), Claims (Family: none) JP 3-275761 A (Mateushita Electric Morks, Ltd.), Claims (Family: none) JP 9-17762 A (Mateushita Electric Morks, Ltd.), Claims (Family: none) JP 4-11742 A (Mateushita Electric Morks, Ltd.), Claims (Family: none) DE 4130468 A (BAVER AG), 17 (04.92), Claims (Family: none) DE 4130468 A (BAVER AG), 18 March, 1993 (18.03.93), Claims (Family: none) Claims (Family: none)	Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
JOP 8-176450 A (Sumitomo Bakelite Company, Limited), 09 July, 1996 (09.07.96), Claims, Par. No. [0012] (Family: none) JOP 4-370134 A (Asahi Chemical Industry Co., Ltd.), Claims (Family: none) JOP 3-2757A (Matsushita Electric Works, Ltd.), 26 March, 1990 (26.03.90), Claims (Family: none) JOP 4-117452 A (Mitsubishi Kasei Polytec Co.), IT April, 1992 (17.04.92), Claims (Family: none) DE 413048 A (BAYER AG), 18 MARCK, 1993 (18.03.93), Claims (Family: none) Laims (Family: none) Claims (Family: none) Claims (Family: none)	*	<pre>JP 7-316415 A (Sumitomo Bakelite Company, Limited), 05 December, 1995 (05.12.95), Claims, Par. No. [0011] (Family: none)</pre>	1,2,4,6-12
JP 4-370134 A (Agahi Chemical Industry Co., Ltd.), 22 December, 1992 (22.12.92), Claims (Family: none) JP 3-275761 A (Matsushita Electric Works, Ltd.), 26 March, 1990 (26.03.90), Claims (Family: none) JP 4-117452 A (Mitsubishi Kasei Polytec Co.), 17 April, 1992 (17.04.92), Claims (Family: none) DE 4130488 A (BAYER AG), 18 March, 1993 (18.03.93), Claims (Family: none)	>-	JP 8-176450 A (Sumitomo Bakelite Company, Limited), 09 July, 1996 (09.07.96), Claims, Par. No. [0012] (Family: none)	1,2,4,6-12
JP 3-275761 A (Mateushita Electric Works, Ltd.), 26 March, 1990 (26.03.90), Claims (Family: none) JP 4-117452 A (Mitaubishi Kasei Polytec Co.), 17 April, 1992 (17.04.92), Claims (Family: none) DE 4130488 A (BAYER AG), 18 March, 1993 (18.03.93), Claims (Family: none)	۹	4-370134 A (Asahi Chemical December, 1992 (22.12.92), ims (Family: none)	1-12
JP 4-117452 A (Mitaubishi Kasei Polytec Co.), 17 April, 1992 (17.04.92), Claims (Family: none) DB 4130488 A (BAYER AG), 18 March, 1993 (18.03.93), Claims (Family: none)	4	JP 3-275761 A (Matsushita Blectric Works, Ltd.), 26 March, 1990 (26.03.90), Claims (Family: none)	1-12
DB 4130488 A (BAYER AG), 19 March, 1993 (18.03.93), Claims (Family: none)	4	JP 4-117452 A (Mitaubishi Kasei Polytec Co.), 17 April, 1992 (17.04.92), Claims (Family: none)	1-12
	4	DE 4130488 A (EANTER AG), 18 March, 1993 (18.03.93), Claims (Family: none)	1-12

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

様式PCT/1SA/210 (第2ページ) (1998年7月)

. 国際調本報告	国際出願番号 PCT/1P00/05883
A 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))	
, =	32B15/08
B. 関連を存った分野 関連を行った最小収登料 (国際特許分類 (1 P C))	
Int.Cl7 C08L71/12, C08K5/49, B	32B15/08
 最小服資料以外の資料で関連を行った分野に含まれるもの 日本国実用新案公報 1926-1996年 日本国公開集用新案公報 1971-2000年 日本国実用新案登録公報 1996-2000年 日本国集用新案登録公報 1996-2000年 	
国際関査で使用した電子データベース(データベースの名称、関査に使用した用額)	資金に使用した用額)
WPI/L	
C. 関連すると認められる文献	
引用文献名 及び一部の箇所が関連する	関連する ときは、その関連する箇所の表示 関東の範囲の
JP, 2000-290490, A	3化成工業株式会社)17.
許請求の範囲 (ファミリーなし	1, 2, 4–12
4 0	LECTRIC CO) 13.2 H.
产請求の範囲&EP, 13512 A&JP, 60-84341,	4, A&CA, 125703 1,2,8-10 A
図 C欄の統きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別紙を登照。
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	の日の後に公安された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公安された文献であ
もの 「区」国際出版日前の出版または特許であるが、国際出版日.	田厨と矛盾するものではなく、発明の原理又は3の理及ないの理解のために引用するもの
	「X」体に関連のある文献であって、当該文献のみで の新規性文は遺歩性がないと考えられるもの 「A」 体に関治のネス・軽いネッナ
147 (第14を付す) 文教 (第14を付す) 「O」口頭による関示、使用、展示等に自及する文献 「P」国際出題日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出題	
国際関連を完了した日 14:11.00	国際調査報告の発送日 28.11.00
国際関連機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (1SA/JP)	徐附庁審査官(権限のある職員) (41)95 吉澤 英一
鄭便番号100-8915 東京都千代田区戴が関三丁目4番3号	(1357) 電話番号 03-3581-1101 内線 349

i	国際調查報告	国際出願番号 PCT/JP00/0588	0/05883
C (統登).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	司文献名 及び一部の箇所	、その関連する箇所の表示	関連する 育水の範囲の番号
¥	JP, 2-233757, A (旭化成工業株式会社) 1990 (17.09.90) 特許請求の範囲&EP, 382312, B&KR, 9, B&DE, 6902074,9, T2	株式会社)17.9月. &KR,930539	1, 2, 4, 6–12
¥	JP, 2000−129263, A (婚化学工業株式会社) A. 2000 (09. 05. 00) 特許鹍水の範囲及び【0047】 (ファミリーなし)	学工業株式会社)9. 5 ツーなし)	1, 2, 4, 6–12
Ā	JP, 7-316415, A (住友ペークライト株式会社) 2月. 1995 (05. 12. 95) 特許請求の範囲及び【0011】 (ファミリーなし)	ライト株式会社)5. 1 リーなし)	1, 2, 4, 6–12
¥	JP, 8−176450, A (佐友ペークライト株= 月. 1996 (09. 07. 96) 特許請求の範囲及び【0012】 (ファミリーなし)	(住友ペークライト株式会社) 9. 7. 9 6) 2] (ファミリーなし)	1, 2, 4, 6–12
A	JP, 4-370134, A (砧化成工業株式会社) 月. 1992 (22. 12. 92) 特許弱水の範囲 (ファミリーなし)	株式会社)22.12	1-12
⋖	JP, 3-275761, A(松下電工株式会社) 990 (26.03.90) 特許耐水の範囲 (ファミリーなし)	式会社)26.3月.1	1–12
4	JP., 4-117452, A (三菱化成ポリテック株式会社) 7. 4月. 1992 (17.04.92) 特許請水の範囲 (ファミリーなし)	リテック株式会社) 1	1-12
•	DE, 4130488, A (BAYER AG) 18. 8. 03. 93) 特許請求の範囲(ファミリーなし)	8. 3A. 1993 (1	1–12

様式PCT/1SA/210 (第2ページの競き) (1998年7月)